

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
1. November 2001 (01.11.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 01/80812 A2

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: **A61K 7/00**

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP01/04024

(22) Internationales Anmeldedatum:
7. April 2001 (07.04.2001)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:
100 19 314.5 19. April 2000 (19.04.2000) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): **WELLA AKTIENGESELLSCHAFT** [DE/DE];
Abt. RP, Berliner Allee 65, 64274 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): **BIRKEL, Susanne**

[DE/DE]; Altenhimmelstrasse 24, 95496 Glashütten (DE).
ALLWOHN, Jürgen [DE/DE]; Gartenstrasse 5, 65558 Burgschwalbach (DE). **WENDEL, Harald** [DE/DE]; Grabengasse 3, 64372 Ober-Ramstadt (DE). **FRANZKE, Michael** [DE/DE]; Alter Darmstädter Weg 41, 64380 Rossdorf (DE). **SCHREIBER, Birgit** [DE/DE]; Am Kolmbach 27, 64678 Lindenfels (DE). **KALBFLEISCH, Axel** [DE/DE]; Am Pelz 10, 64295 Darmstadt (DE).

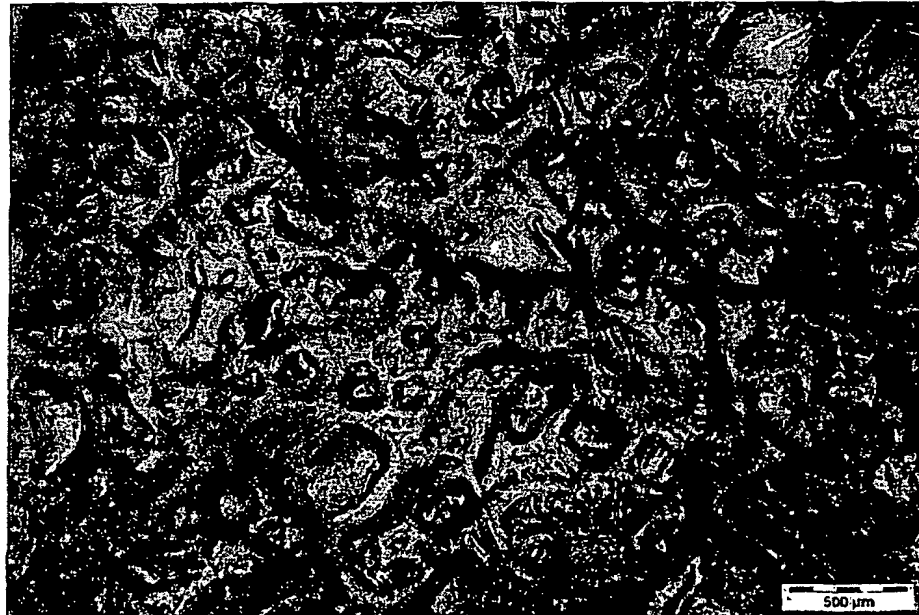
(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW),

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: COSMETIC AGENT IN THE FORM OF A GEL

(54) Bezeichnung: GELFÖRMIGES KOSMETISCHES MITTEL



(57) Abstract: The invention relates to a cosmetic agent in the form of a gel that contains undissolved, water-swelled polymer particles, and that reversibly forms a rough, uneven, refractive surface on the interface to gaseous substances while reversibly forming a smooth, even, non-refractive surface on the interface to solid substances. The preferred gelling agents are super-absorbent polymers. A preferred use of the inventive cosmetic agent is as an end protector when perming hair.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

WO 01/80812 A2



eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Veröffentlicht:

- ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts
- insgesamt in elektronischer Form (mit Ausnahme des Kopfbogens); auf Antrag vom Internationalen Büro erhältlich

(57) Zusammenfassung: Es wird ein gelförmiges kosmetisches Mittel beschrieben, welches ungelöste, wassergequollene Polymerpartikel enthält und an der Grenzfläche zu gasförmigen Stoffen reversibel eine körnige, unebene, lichtstreuende Oberfläche bildet und an der Grenzfläche zu festen Stoffen reversibel eine glatte, ebene, nicht lichtstreuende Oberfläche bildet. Bevorzugte Gelbildner sind superabsorbierende Polymere. Eine bevorzugte Verwendung ist der Spitzenschutz beim Dauerwellen von Haaren.

Beschreibung

Gelförmiges kosmetisches Mittel

5 Gegenstand der Erfindung ist ein kosmetisches Mittel in Form eines Gels mit einer speziellen Konsistenz und mit einer bestimmten Erscheinungsform der Oberfläche. Das Gel enthält ungelöste, gelierte, wassergequollene Polymerpartikel und bildet an der Grenzfläche zu gasförmigen Stoffen reversibel eine körnige, unebene, lichtstreuende Oberfläche und an der Grenzfläche zu festen Stoffen 10 reversibel eine glatte, ebene, nicht lichtstreuende Oberfläche. Bevorzugte Gelbildner sind superabsorbierende Polymere. Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung von superabsorbierenden Polymeren als Spitzenschutz bei Dauerwellbehandlungen.

15 Um dem menschlichen Haar Festigung und Halt zu geben oder um eine erstellte Frisur zu stabilisieren, werden Haarbehandlungsmittel u.a. in Form von verdickten Präparaten wie z.B. Gelen, Flüssig-Gelen, Sprüh-Gelen etc. eingesetzt. Derartige Produkte enthalten in der Regel eine Kombination aus Gelbildnern und haarfestigenden Polymeren. Die für diese Zwecke üblicherweise verwendeten kosmetischen, haarfestigenden Polymere zeigen in wässrigen, alkoholischen oder wässrig-alkoholischen Medien gute Festigungseigenschaften, die nach der Anwendung mehr oder weniger gut die Haare in Form halten und festigen und die erstellte Frisur stabilisieren. Nachteilig an herkömmlichen Haargelen ist der relativ hohe erforderliche Gehalt an Gelbildnern. Hierdurch sind höhere Rezepturkosten 20 verbunden und es besteht eine verstärkte Gefahr von Inkompatibilitäten mit anderen Rezepturbestandteilen sowie von unerwünschten Nebeneffekten auf dem Haar wie z.B. Klebrigkeit, erhöhte Belastung etc.

25 Die der Erfindung zugrunde liegende Aufgabe bestand darin, kosmetische Mittel mit einerseits neuen, ausgefallenen Eigenschaften, insbesondere mit einer neuartigen äußeren Erscheinungsform oder einer neuartigen Konsistenz zur 30

Verfügung zu stellen und andererseits die oben genannten Nachteile herkömmlicher Gele zu vermeiden, wobei die fachlichen Eigenschaften wie Haarfestigung, Haarstrukturgebung, Gel-Look oder Wet-Look beibehalten oder sogar verbessert werden. Eine charakteristische Eigenschaft eines Gels ist beispielsweise dessen 5 Oberflächenbeschaffenheit. Durch die neuen, ausgefallenen Eigenschaften sollen die üblichen, kosmetischen Wirkungen allerdings nicht wesentlich beeinträchtigt, sondern idealerweise sogar noch verstärkt werden.

Zur Herstellung einer permanenten Haarverformung am menschlichen Haar, sind 10 neben der Anwendung eines Reduktions- und Oxidationsmittels, Wickelkörper erforderlich. Das Haar wird auf seiner Längsachse von den Haarspitzen zum kopfhautnahen Ansatzbereich aufgerollt. Durch die mehrfache Umdrehung der Haare um den Wickler wird zwangsläufig die Haarspitze kleinlockiger als das Haar im Ansatzbereich. Die kleinlockige Spitzenumformung ist jedoch bei der Frisuren- 15 erstellung hinderlich und unerwünscht. Erschwerend kommt hinzu, dass das Haar im ungeschädigten (nativen) Zustand des Ansatzbereiches noch eine geschlossene Cuticula aufweist. Dadurch ist der Ansatzbereich resistenter im Vergleich zu den um Monate älteren und durch den Einfluss des Kämmens, Waschens, Bleichens, Färbens oder Wellens und von Umwelteinflüssen zunehmend spröderen 20 und durchlässigeren Spitzenbereich. Die zuvor erwähnten Nachteile bezüglich der Haarspitzen führen zu einer Verschlechterung der Struktur und der Frisierbarkeit.

Wiederholt wurde der Versuch unternommen, mittels Dauerwellvorbehandlungs- 25 mitteln (z. B. WO 97/09028) oder mit Säuren (z. B. DE 33 11 292 A und DE 1 492 007 A) oder Ölen (z. B. DE 42 36 726 A) getränktem Spitzenpapier ein gleichmäßiges Wellergebnis und einen Spitzenschutz oder Strukturausgleich zu erreichen. Ein mit Säuren oder mit Öl getränktes Spitzenpapier ist in seiner Wirkung bezüglich des Well- und Strukturausgleichs zu wirkungsschwach.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, den oben genannten Überkrausungseffekt besser zu vermeiden, so dass während der Einwirkungszeit des Wellpräparates in besonderer Weise Längen und Spitzen gegenüber dem herkömmlichen

5 Verfahren geschont werden und so die bekannten Nachteile vermieden werden. Damit sollte die Haarstruktur weniger geschädigt werden und die Längen und Spitzen einen vergleichbaren Wellenradius, wie der des kopfhautnahen Ansatzbereiches, trotz engerer Windungen, erhalten.

10 Es wurde nun gefunden, dass die Aufgabe gelöst wird durch ein gelförmiges kosmetisches Mittel, insbesondere ein Hydrogel, welches ungelöste, gelierte, wassergequollene Polymerpartikel enthält. Ungelöste Polymerpartikel im Sinne der Erfindung sind solche, welche im Unterschied zu herkömmlichen Gelbildnern (s. Abb. 3/3) auch im gequollenen Zustand nicht zerfließen sondern feste, diskrete

15 Gelkörper bilden (s. Abb. 1/3 und 2/3). Das erfindungsgemäße Gel bildet an der Grenzfläche zu gasförmigen Stoffen reversibel eine körnige, unebene, lichtstreuende Oberfläche (s. Abb. 1/3) und an der Grenzfläche zu festen Stoffen reversibel eine glatte, ebene, nicht lichtstreuende Oberfläche (s. Abb. 2/3). Zur Bildung der Gelstruktur werden vorzugsweise wasserquellbare und wasserabsorbierende

20 Polymere, insbesondere superabsorbierende Polymere eingesetzt. Die superabsorbierenden Polymere bilden bei Kontakt mit Wasser bzw. wässrigen Lösungen gequollene, gelierte Partikel, welche in dem erfindungsgemäßen Gel in dispergierter oder assoziierter Form vorliegen. Superabsorbierende Polymere sind bekannt durch ihre Verwendung in absorbierenden Sanitärtartikeln wie Babywindeln, bei der

25 Erwachseneninkontinenz, der Damenhygiene und der Wundabdeckung. Sie können definiert werden als wasserunlösliche, vernetzte Polymere, die in der Lage sind, unter Quellung und Ausbildung von Hydrogelen ein mehrfaches, d.h. bis zum 1000-fachen ihres Eigengewichts an wässrigen Flüssigkeiten aufzunehmen und die absorbierte Flüssigkeitsmenge unter Druck zurückzuhalten.

Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung von superabsorbierenden Polymeren als Spitzenschutz bei Dauerwellbehandlungen. Überraschend wurde gefunden, dass es durch die Verwendung von superabsorbierenden Polymeren als Spitzenschutz gelingt, das unerwünschte und zu kleinlockige Wellergebnis in den

5 Haarspitzen zu verhindern. Gleichzeitig wird der empfindliche Teil des Haares durch das Gel geschützt und durch örtliche Verdünnung der Wellflüssigkeit einer übermäßigen Quellung entgegen gewirkt. Sogar bei vorgeschädigtem Haar konnte unter Verwendung des gelförmigen kosmetischen Mittels ein einheitliches Wellbild erhalten werden.

10 Gegenstand der Erfindung ist auch ein Haarbehandlungsmittel in Form eines Gels mit einem Gehalt an wassergequollenen Polymerpartikeln aus wasserabsorbierenden, insbesondere superabsorbierenden Polymeren.

15 In einer besonderen Ausführungsform ist das Haarbehandlungsmittel ein Haarstyling- oder ein Haarpflegemittel mit einem Gehalt an

(A) mindestens einem superabsorbierenden Polymer und

(B) mindestens einem zweiten Polymer, welches ausgewählt ist aus haarfestigen- den Polymeren und haarpflegenden Polymeren,

20 wobei das superabsorbierende Polymer (A) vorzugsweise in Form von ungelösten, wassergequollenen, gelierten Partikeln vorliegt.

Die erfindungsgemäßen Gele zeichnen sich durch ihre besondere äußere Erschei- nungsform und Konsistenz aus. Die gelierten Partikel haben vorzugsweise einen mittleren Durchmesser von kleiner oder gleich 2000 µm, insbesondere von 20 bis 25 2000 µm, besonders bevorzugt von 40 bis 1400 µm. Die Partikelgrößen lassen sich gut durch skalierte mikroskopische Aufnahmen entweder im Auflicht oder im Durch- licht feststellen (s. Abbildungen 1/3 und 2/3).

Abbildung 1/3 zeigt eine photographische Aufnahme der Oberfläche eines erfindungsgemäßen Gels (Beispiel 2) im Auflicht (Objektiv 2,5x). Das Gel befindet sich auf einem Objekträger.

Abbildung 2/3 zeigt eine photographische Aufnahme eines erfindungsgemäßen Gels (Beispiel 2) im Durchlicht (Objektiv 2,5x). Das Gel befindet sich auf einem Objekträger mit aufgelegtem Deckgläschen. Die dünnen schwarzen Linien zeigen die Umrisse der gequollenen Polymerpartikel. Die kleinen, runden schwarzen Objekte sind Luftblasen.

Abbildung 3/3 zeigt eine photographische Aufnahme eines herkömmlichen, nicht erfindungsgemäßen Gels (Vergleichsbeispiel) mit vollständig gelöstem Gelbildner im Durchlicht (Objektiv 2,5x). Das Gel befindet sich auf einem Objekträger mit aufgelegtem Deckgläschen. Die kleinen, runden schwarzen Objekte sind Luftblasen.

Die erfindungsgemäß einsetzbaren superabsorbierenden Polymere sind bekannt durch ihre Verwendung als Absorber für Flüssigkeiten, beispielsweise in Babywindeln. Hierbei handelt es sich üblicherweise um Polymere oder hydrophile Copolymere von Acrylsäure, Methacrylsäure oder um Ppropfcopolymere aus Stärke und Acrylsäure, wobei die Polymere neutralisiert oder teilneutralisiert als Salze vorliegen können. Sie werden gebildet durch Polymerisation unter teilweiser Vernetzung mit geeigneten Vernetzern aus ethylenisch ungesättigten hydrophilen Monomeren, insbesondere Acrylsäure, Methacrylsäure oder deren Alkalosalzen. Derartige Polymere und deren Herstellung sind vielfach beschrieben, exemplarisch wird auf die EP 0 312 952, die DE 44 18 818 und auf die EP 0 441 507 verwiesen.

Besonders bevorzugt werden superabsorbierende Natriumpolyacrylate. Die superabsorbierenden Polymere zeichnen sich durch ihr grosses Wasseraufnahmevermögen und ihr grosses Wasserrückhaltevermögen aus. Sie sind im Handel in Pulver- oder Granulatform erhältlich. Geeignete superabsorbierende Polymere sind beispielsweise AQUA-KEEP® D (Elf Atochem S.A.), Sanwet® IM 7015 (BASF AG), Sanwet® 3746-5 (BASF AG), Hysorb® E1290-00 (BASF AG), Hysorb® E 1291-00 (BASF AG) oder Norsocryl XFS (Elf Atochem). Die mittlere Teilchengröße der

trockenen Polymere beträgt vorzugsweise 100 bis 850 µm. Besonders bevorzugt werden allerdings kleinere Teilchengrößen von 200 µm oder darunter. Das Aufnahmevermögen für entsalztes Wasser (Centrifuge Retention Capacity) liegt vorzugsweise bei mindestens 20 g/g. Die superabsorbierenden Polymere sind

5 vorzugsweise in einer Menge von 0,05 bis 20 Gew.%, besonders bevorzugt von 0,1 bis 2 Gew.% enthalten und stellen vorzugsweise den einzigen Gelbildner des erfindungsgemäßen Gels dar. Zur Dauerwellvorbehandlung werden die superabsorbierenden Polymere vorzugsweise in einer Menge von 0,1 bis 5 Gew.%, besonders bevorzugt von 0,5 bis 2 Gew.% eingesetzt.

10 Das in der bevorzugten Ausführungsform enthaltene zweite Polymer (B) liegt vorzugsweise in einer Menge von 0,1 bis 30 Gew.%, besonders bevorzugt von 0,5 bis 15 Gew.% vor. Das zweite Polymer (B) ist ausgewählt aus haarpflegenden und haarfestigenden Polymeren. Dieses Polymer kann nichtionisch, anionisch, kationisch, zwitterionisch oder amphotisch sein. Besonders bevorzugt sind nichtionische Polymere. Es kann ein synthetisches oder ein natürliches Polymer sein. Unter natürlichen Polymeren werden auch chemisch modifizierte Polymere natürlichen Ursprungs verstanden. Bevorzugt sind insbesondere solche Polymere, die eine ausreichende Löslichkeit oder Dispergierbarkeit in

15 Wasser, Alkohol oder Wasser/Alkohol-Gemischen besitzen, um in dem erfindungsgemäßen Mittel in gelöster oder homogen dispergierter Form vorzuliegen. Unter haarfestigenden Polymeren werden erfindungsgemäß solche Polymere verstanden, die bei Anwendung in 0,01 bis 5%iger wässriger, alkoholischer oder wässrig-alkoholischer Lösung in der Lage sind, auf dem Haar einen Polymerfilm

20 abzuscheiden. Unter haarpflegenden Polymeren werden solche Polymere verstanden, die eine Substantivität aufweisen, sich an das Haar anlagern und auf diese Weise eine Pflegewirkung auf das Haar ausüben, beispielsweise die Kämmbarkeit, den Griff oder den Glanz des Haares verbessern.

25 Besonders bevorzugt werden in dem erfindungsgemäßen Gel filmbildende, haarfestigende, nichtionische Polymere eingesetzt. Diese erwiesen sich im Gegen-

satz zu ionischen Polymeren in weiten Bereichen als besser kompatibel mit den superabsorbierenden Polymeren. Geeignete nichtionische Polymere sind Homo- oder Copolymeren, die aus mindestens einem der folgenden Monomere aufgebaut sind: Vinylpyrrolidon, Vinylcaprolactam, Vinylester wie z.B. Vinylacetat, Vinyl-
5 alkohol, Acrylamid, Methacrylamid, Alkyl- und Dialkylacrylamid, Alkyl- und Dialkylmethacrylamid, Alkylacrylat, Alkylmethacrylat, Propylenglykol oder Ethylenglykol, wobei die Alkylgruppen dieser Monomere vorzugsweise C1- bis C7-Alkylgruppen, besonders bevorzugt C1- bis C3-Alkylgruppen sind. Geeignet sind z.B. Homopolymeren des Vinylcaprolactams, des Vinylpyrrolidons oder des N-Vinylformamids.
10 Weitere geeignete synthetische filmbildende, nicht-ionische, haarfestigende Polymere sind z.B. Copolymerisate aus Vinylpyrrolidon und Vinylacetat, Terpolymere aus Vinylpyrrolidon, Vinylacetat und Vinylpropionat, Polyacrylamide, die beispielsweise unter den Handelsbezeichnungen Akypomine® P 191 von der Firma CHEM-
Y, Emmerich, oder Sepigel® 305 von der Firma Seppic vertrieben werden; Poly-
15 vinylalkohole, die beispielsweise unter den Handelsbezeichnungen Elvanol® von Du Pont oder Vinol® 523/540 von der Firma Air Products vertrieben werden sowie Polyethylenglykol/Polypropylenglykol Copolymeren, die beispielsweise unter den Handelsbezeichnungen Ucon® der Union Carbide vertrieben werden. Besonders bevorzugt sind Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylcaprolactam und deren Copolymeren
20 mit mindestens einem weiteren nichtionischen Monomer, insbesondere Polyvinylpyrrolidon/Vinylacetat Copolymeren.

Das erfindungsgemäße Gel wird bevorzugt in einem wässrigen oder in einem wässrig-alkoholischen Medium mit vorzugsweise bis zu 30 Gew.% Alkohol
25 konfektioniert. Der Alkoholgehalt beträgt besonders bevorzugt von 15 bis 20 Gew.%. In diesem Fall kann vorteilhafterweise auf den Einsatz von Konservierungsmitteln verzichtet werden. Als Alkohole können insbesondere die für kosmetische Zwecke üblicherweise verwendeten niederen Alkohole mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen wie zum Beispiel Ethanol und Isopropanol enthalten sein. Das
30 erfindungsgemäße Mittel kann in einem pH-Bereich von 2,0 bis 9,5 vorliegen. Besonders bevorzugt ist der pH-Bereich zwischen 2,5 und 8. Als zusätzliche Co-

Solventien können organische Lösungsmittel oder ein Gemisch aus Lösungsmitteln mit einem Siedepunkt unter 400°C in einer Menge von 0,1 bis 15 Gew.% bevorzugt von 1 bis 10 Gew.% enthalten sein. Besonders geeignet als zusätzliche Co-Solventien sind Glycerin, Ethylenglykol, Propylenglykol und Polyethylen-
5 glykole in einer Menge bis 30 Gew.%.

Gegebenenfalls kann die Konsistenz des erfindungsgemäßen Gels durch einen Gehalt an weiteren, üblichen Verdickern oder Gelbildnern optimiert werden. Hierfür geeignet sind z.B. Carboxyvinylpolymere, insbesondere Polyacrylate wie z.B.
10 die verschiedenen Carbopol-Typen, außerdem Polyglykole, Cellulosederivate, insbesondere Hydroxyalkylcellulosen sowie Alginate, Carageenan und anorganische Verdicker wie z.B. natürliche oder synthetische Bentonite. Typische Einsatzkonzentrationen der zusätzlichen Gelbildner und Verdicker sind von etwa 0,2 bis 3,0 Gew.%, vorzugsweise von 0,2 bis 1 Gew.%.

15 Das erfindungsgemäße Mittel kann darüber hinaus die für Haarbehandlungsmittel üblichen Zusatzbestandteile enthalten, zum Beispiel Netzmittel oder Emulgatoren aus den Klassen der nichtionischen, anionischen, kationischen oder amphoteren oberflächenaktiven Tenside, wie ethoxylierte oder nicht ethoxylierte Fettalkoholsulfate, Alkylbenzolsulfonate, Alkyltrimethylammoniumsalze, Alkylbetaine, in einer Menge von 0,1 bis 15 Gew.%; Feuchthaltemittel; Parfümöl in einer Menge von 0,1 bis 0,5 Gew.%; Trübungsmittel, wie zum Beispiel Ethylenglykoldistearat, in einer Menge von etwa 0,2 bis 5,0 Gew.%; Perlglanzmittel, wie zum Beispiel ein Gemisch aus Fettsäuremonoalkylolamid und Ethylenglykoldistearat, in einer
20 Menge von etwa 1,0 bis 10 Gew.%; bakterizide und fungizide Wirkstoffe wie zum Beispiel 2,4,4-Trichlor-2-hydroxydiphenylether oder Methylchlorothiazolion, in einer Menge von 0,01 bis 1,0 Gew.%; Puffersubstanzen, wie beispielsweise Natriumcitrat oder Natriumphosphat, in einer Menge von 0,1 bis 1,0 Gew.%; Anfärbestoffe, wie zum Beispiel Fluorescein Natriumsalz, in einer Menge von
25 etwa 0,1 bis 1,0 Gew.%; Pflegestoffe, wie zum Beispiel Pflanzen- und Kräuterextrakte, Protein- und Seidenhydrolysate, Lanolinderivate, in einer Menge von 0,1
30 bis 10 Gew.%; Tönungsstoffe, wie zum Beispiel Farbstoffe, in einer Menge von 0,1 bis 1,0 Gew.%; und weitere Zusatzbestandteile, wie zum Beispiel Sichtschutzmittel, in einer Menge von 0,1 bis 1,0 Gew.%.

bis 5 Gew.%; physiologisch verträgliche Silikonderivate, wie zum Beispiel flüchtige oder nicht-flüchtige Silikonöle oder hochmolekulare Siloxanpolymere in einer Menge von 0,05 bis 20 Gew.%; Lichtschutzmittel, Antioxidantien, Radikalfänger, Antischuppenwirkstoffe, in einer Menge von etwa 0,01 bis 2 Gew.%;

5 Fettalkohole, Glanzgeber, Vitamine, Weichmacher, Kämmbarkeitsverbesserer, rückfettende Agenzien und Entschäumer.

Die Viskosität des erfindungsgemäßen Gels beträgt vorzugsweise von 500 bis 3000 mPa s, besonders bevorzugt von 1000 bis 1500 mPa s 25°C (gemessen mit 10 einem Rotationsviskosimeter RheoStress 100 der Firma Haake bei einer Temperatur von 25°C und einem Schergefälle von 0,5 bis 1400 s⁻¹).

Zur Verwendung als Spitzenschutz bei Dauerwellbehandlungen können die beschriebenen Gele direkt mittels Pinsel oder Spatel auf die Haarspitzen 15 aufgebracht werden. Auch das Auftragen eines Gelstranges aus einer Tube ist praktikabel. Alternativ können die Haarspitzen auch in das Gel getaucht oder über das Gel hinweg gezogen werden, so dass eine ausreichende Menge Gel haften bleibt. Auf die Spitzen der zum Dauerwellprozess abgeteilten Haarsträhnen wird jeweis eine Menge von 0,5 bis 5 g Gel, bevorzugt 0,8 bis 3 g, aufgetragen. Es 20 können auch flüssigkeitsdurchlässige Folien oder Spitzennpapiere als Hilfsmittel verwendet werden. Die mit dem erfindungsgemäßen Gel getränkten oder beschichteten Folien oder Spitzennpapiere sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung. Folien wie Spitzennpapiere für die Dauerwelle sind an sich bekannt, sie bestehen üblicherweise aus nassfestem Papier, z. B. Langfaser-, Seiden- oder Japanpapier. 25 Die Folie kann jedoch auch aus einem anderen saugfähigen Material wie z. B. Vliesstoff, Baumwollgewebe oder Gewebegemischen von Kunststofffasern mit Naturfasern bestehen. In der oben für das Haar beschriebenen Weise kann auch das Gel auf die Folie oder ein Spitzennpapier aufgetragen werden.

30 Vergleichsversuche an Probanden bei denen lediglich herkömmliches Spitzennpapier verwendet wurde, führten zu deutlich schwächeren und

ungleichmäßigeren und daher unbefriedigenden Ergebnissen. Sie bestätigen somit sehr eindrucksvoll die oben aufgeführte Wirkung.

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher 5 erläutern. Die in den Beispielen angegebenen Polymergehalte beziehen sich jeweils auf den Feststoffgehalt.

Beispiele

10 **Beispiel 1:** Kühlendes kosmetisches Mittel

0,5 g Sanwet® 3746-5 (BASF, Superabsorbierendes Natriumpolyacrylat)
0,2 g Menthol
20 g Ethanol
ad 100 g Wasser

15

Beispiel 2: Haargel

0,7 g Sanwet® 3746-5 (BASF, Superabsorbierendes Natriumpolyacrylat)
10 g Luviskol® VA 64 (BASF, PVP/VA Copolymer)
0,2 g PEG-40 Hydrogenated Castor Oil
20 0,2 g PPG-1-PEG-9 Lauryl Glykol Ether
0,1 g Parfüm
20 g Ethanol
ad 100 g Wasser

25 Abbildung 1/3 zeigt eine photographische Aufnahme der Oberfläche des Gels im Auflicht (Objektiv 2,5x). Das Gel befindet sich auf einem Objektträger.
Abbildung 2/3 zeigt eine photographische Aufnahme des Gels im Durchlicht (Objektiv 2,5x). Das Gel befindet sich auf einem Objektträger mit aufgelegtem Deckgläschen.
Die dünnen schwarzen Linien zeigen die Umrisse der gequollenen Polymerpartikel.
30 Die kleinen, runden schwarzen Objekte sind Luftblasen.

Beispiel 3: Haargel

0,6 g Sanwet® 3746-5 (BASF, Superabsorbierendes Natriumpolyacrylat)
12 g Glucose
0,2 g PEG-40 Hydrogenated Castor Oil
5 0,2 g PPG-1-PEG-9 Lauryl Glykol Ether
0,1 g Parfüm
15 g Ethanol
ad 100 g Wasser

10 Beispiel 4: Haargel

0,5 g Sanwet® 3746-5 (BASF, Superabsorbierendes Natriumpolyacrylat)
10 g Luviskol® K30 (BASF, Polyvinylpyrrolidon)
0,2 g PEG-40 Hydrogenated Castor Oil
0,2 g PPG-1-PEG-9 Lauryl Glykol Ether
15 0,1 g Parfüm
20 g Ethanol
ad 100 g Wasser

Beispiel 5: Haarglanzgel

20 0,7 g Sanwet® 3746-5 (BASF, Superabsorbierendes Natriumpolyacrylat)
10 g Glycerin
0,2 g PEG-40 Hydrogenated Castor Oil
0,2 g PPG-1-PEG-9 Lauryl Glykol Ether
0,1 g Parfüm
25 20 g Ethanol
ad 100 g Wasser

Beispiel 6: Vergleichsbeispiel

0,8 g Carbomer (vernetzter Polyacrylsäure-Verdicker)
30 0,59 g Aminomethylpropanol
2,0 g Polyvinylpyrrolidon

1,72 g Glycerin
0,8 g Polysorbate 40
0,2 g PPG-1-PEG-9 Lauryl Glykol Ether
0,2 g Parfüm
5 14,25 g Ethanol
ad 100 g Wasser

Abbildung 3/3 zeigt eine photographische Aufnahme des Vergleichgels mit vollständig gelöstem Gelbildner im Durchlicht (Objektiv 2,5x). Das Gel befindet sich 10 auf einem Objekträger mit aufgelegtem Deckgläschen. Die kleinen, runden schwarzen Objekte sind Luftblasen.

Beispiel 7: Stylinggel

0,7 g Norsocryl® XFS (Elf Atochem, superabsorbierendes Natriumpolyacrylat)
15 7,5 g Luviskol® VA 64 (BASF, PVP/VA Copolymer)
0,2 g PEG-40 Hydrogenated Castor Oil
0,2 g PPG-1-PEG-9 Lauryl Glykol Ether
0,1 g Parfüm
15 g Ethanol
20 ad 100 g Wasser

Beispiel 7: Spitzenschutz für Dauerwellbehandlung

2 g Hysorb® E1290-00 (BASF, Superabsorbierendes Natriumpolyacrylat)
ad 100 g Wasser

25 Normales, nicht vorgeschädigtes Haar wird gewaschen und mit einem Handtuch frottiert. Das durch Rühren oder Schütteln erhaltene Gel der oben genannten Zusammensetzung wird portionsweise (1g) auf die Spitzen der zu Strähnen abgeteilten Haare aufgetragen. Die Haare werden anschließend wie üblich auf 30 Dauerwellwicker mit einem Durchmesser von 6 Millimetern gewickelt.

Anschließend wird das Haar mit dem folgenden Haarverformungsmittel gleichmäßig durchfeuchtet:

10,5 g Thioglykolsäure, 80%ig
5,0 g Ammoniumhydrogencarbonat
5 1,0 g Ammoniak, 25%ig
1,5 g Kationisches Polymer
1,0 g Lösungsvermittler (Isooctylphenol, oxethyliert mit 10 Mol Ethylenoxid)
0,4 g Parfüm
ad 100 g Wasser

10 Nach einer Einwirkungszeit von 15 Minuten wird das Haar mit Wasser gründlich gespült und sodann mit 80 Gramm einer 3-prozentigen wäßrigen Hydrogenperoxid-Lösung oxidativ nachbehandelt. Nach Entfernung der Wickler werden die Haare erneut mit Wasser gespült, zur Wasserwelle gelegt und anschließend getrocknet. Nach Beendigung des Wellvorganges wird ein vom Haaransatz bis 15 zur Haarspitze einheitliches Wellbild erhalten.

Beispiel 8: Spitzenschutz für Dauerwellbehandlung

0,7 g Sanwet® 3746-5 (BASF, Superabsorbierendes Natriumpolyacrylat)
0,2 g PEG-40 Hydrogenated Castor Oil
20 0,2 g PPG-1-PEG-9 Lauryl Glykol Ether
0,1 g Parfüm
20 g Ethanol
ad 100 g Wasser

25 Mit dieser Zusammensetzung wird ein Dauerwellspitzenpapier beschichtet. Die Spitzen der zu behandelnden Haare werden strähnenweise in das Spitzenpapier eingelegt. Anschließend erfolgt die Dauerwellbehandlung wie bei Beispiel 7 beschrieben. Bei der Dauerwellbehandlung unter Verwendung des beschichteten Spitzenpapiers wird eine extreme Schonung der Haarspitzen erreicht, dessen 30 Folge ein lang anhaltender, sanfter Wellenbogen des Haares ist.

Beispiel 9: Spitzenschutz für Dauerwellbehandlung

1,2 g Hysorb® E1291-00 (BASF, Superabsorbierendes Natriumpolyacrylat)
10 g Glucose
5 0,2 g PEG-40 Hydrogenated Castor Oil
0,2 g PPG-1-PEG-9 Lauryl Glykol Ether
0,1 g Parfüm
5 g Ethanol
ad 100 g Wasser
10

Mit dieser Zusammensetzung wird ein Dauerwellspitzenpapier beschichtet. Die Spitzen der zu behandelnden Haare werden strähnenweise in das Spitzenpapier eingelegt. Anschließend erfolgt die Dauerwellbehandlung wie bei Beispiel 7 beschrieben. Bei der Dauerwellbehandlung unter Verwendung des beschichteten Spitzenpapiers wird eine extreme Schonung der Haarspitzen erreicht, dessen Folge ein lang anhaltender, sanfter Wellenbogen des Haares ist.

Beispiel 10: Spitzenschutz für Dauerwellbehandlung

20 1,0 g Sanwet® 3746-5 (BASF, Superabsorbierendes Natriumpolyacrylat)
ad 100 g Wasser

Das durch Rühren oder Schütteln erhaltene Gel wird portionsweise (1g) auf die Spitzen der zu Strähnen abgeteilten Haare aufgetragen. Die Haare werden anschließend, wie bei Beispiel 7 beschrieben, auf Dauerwellwicker gewickelt und 25 einer Dauerwellbehandlung unterworfen. Nach Beendigung des Wellvorganges wird ein vom Haaransatz bis zur Haarspitze einheitliches Wellbild erhalten.

Beispiel 11: Vergleichtests

30 In einem Halbseitenversuch wurde das Haar auf der linken Kopfhälfte unter Verwendung von herkömmlichen Spitzenpapieren dem Dauerwellprozess unterzogen. Auf der rechten Kopfhälfte wurden wassergequollene Superabsorber

Beispiel 12: Vergleichstest

In einem Halbseitenversuch wurde stark vorgeschädigtes Haar auf der linken Kopfhälfte unter Verwendung von herkömmlichen Spitzenpapieren dem Dauerwellprozess unterzogen. Auf der rechten Kopfhälfte wurden wassergequollene Superabsorber (Hysorb® E1290-00), 1Gew. % in Wasser, als Spitzenschutz in der oben angegebenen Weise verwendet.

Sowohl im feuchten als auch im getrockneten Haar ist deutlich sichtbar, dass auf 10 der rechten Kopfseite unter Verwendung des erfindungsgemäßen Gels ein gleichmäßigeres Wellbild vom Ansatz bis zu den Spizezen erhalten wird.

Patentansprüche

1. Haarbehandlungsmittel in Form eines Gels mit einem Gehalt an wassergequollenen Polymerpartikeln aus superabsorbierenden Polymeren.

5

2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der mittlere Durchmesser der wassergequollenen Polymerpartikel kleiner oder gleich 2000 µm, vorzugsweise 40 bis 1400 µm beträgt.

10 3. Gelförmiges kosmetisches Mittel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Mittel an der Grenzfläche zu gasförmigen Stoffen reversibel eine körnige, unebene, lichtstreuende Oberfläche bildet und an der Grenzfläche zu festen Stoffen reversibel eine glatte, ebene, nicht lichtstreuende Oberfläche bildet.

15

4. Gelförmiges kosmetisches Mittel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass zur Bildung der Gelstruktur superabsorbierende Polymere eingesetzt sind.

20 5. Gelförmiges kosmetisches Mittel nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass die superabsorbierenden Polymere ausgewählt sind aus superabsorbierenden vernetzten Polyacrylsäuren, Polymethacrylsäuren, Ppropfcopolymeren aus Stärke und Acrylsäure, wobei die Polymere auch neutralisiert oder teilneutralisiert als Salze vorliegen können.

25

6. Gelförmiges kosmetisches Mittel nach einem der Ansprüche 4 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die superabsorbierenden Polymere vor Wasserabsorption eine mittlere Teilchengröße von 100 bis 850 µm, vorzugsweise von weniger als 200 µm haben.

30

7. Gelförmiges kosmetisches Mittel nach einem der Ansprüche 4 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass die superabsorbierenden Polymere ein Wasseraufnahmevermögen für entsalztes Wasser (Centrifuge Retention Capacity) von mindestens 20 g/g haben.

5

8. Haarstyling- oder Haarpflegemittel mit einem Gehalt an
(A) mindestens einem superabsorbierenden Polymer und
(B) mindestens einem zweiten Polymer, welches ausgewählt ist aus haarfestigenden Polymeren und haarpflegenden Polymeren.

10

9. Haarstyling- oder Haarpflegemittel nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass das superabsorbierende Polymer in Form von ungelösten, wassergequollenen Polymerpartikeln enthalten ist.

15

10. Haarstyling- oder Haarpflegemittel nach einem der Ansprüche 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, dass das Polymer (B) ausgewählt ist aus filmbildenden, haarfestigenden, nichtionischen Polymeren.

20

11. Haarstyling- oder Haarpflegemittel nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass das Polymer (B) ausgewählt ist Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylcaprolactam und deren Copolymeren mit mindestens einem weiteren nichtionischen Monomer.

25

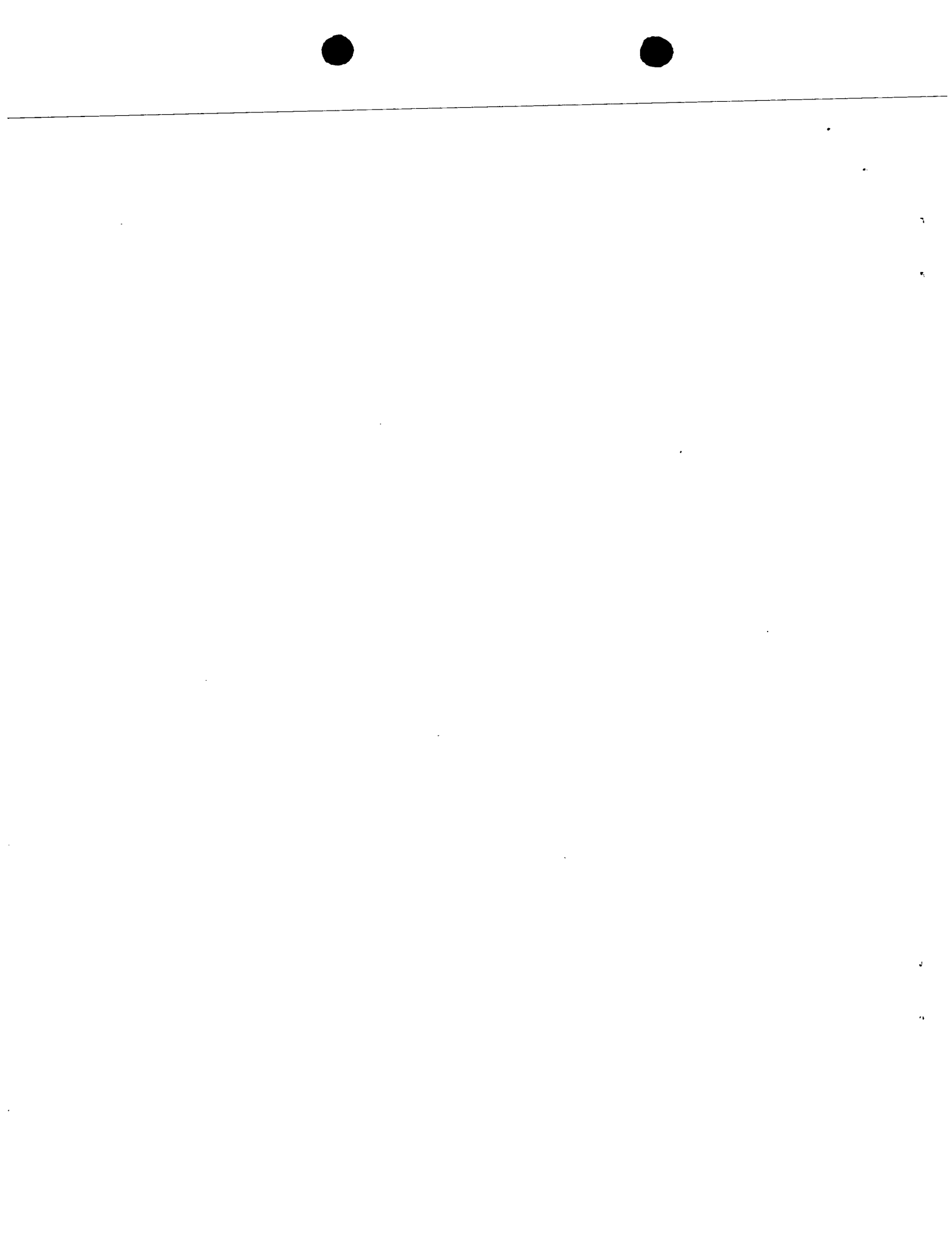
12. Haarstyling- oder Haarpflegemittel nach einem der Ansprüche 13 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass das superabsorbierende Polymer (A) in einer Menge von 0,05 bis 20 Gew.% enthalten ist.

30

13. Haarstyling- oder Haarpflegemittel nach einem der Ansprüche 13 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass das zweite Polymer (B) in einer Menge von 0,1 bis 30 Gew.% enthalten ist.

14. Verwendung eines gelförmigen kosmetischen Mittels enthaltend ungelöste, wassergequollene Polymerpartikel aus superabsorbierenden Polymeren als Spitzenschutz beim Dauerwellen von Haaren.
- 5 15. Verwendung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass der mittlere Durchmesser der wassergequollenen Polymerpartikel kleiner oder gleich 2000 µm, vorzugsweise 40 bis 1400 µm beträgt.
- 10 16. Verwendung nach einem der Ansprüche 14 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass die superabsorbierenden Polymere ausgewählt sind aus superabsorbierenden vernetzten Polyacrylsäuren, Polymethacrylsäuren, Ppropfcopolymeren aus Stärke und Acrylsäure, wobei die Polymere auch neutralisiert oder teilneutralisiert als Salze vorliegen können.
- 15 17. Verwendung nach einem der Ansprüche 14 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass die superabsorbierenden Polymere vor Wasserabsorption eine mittlere Teilchengröße von 100 bis 850 µm, vorzugsweise kleiner 200 µm haben.
- 20 18. Verwendung nach einem der Ansprüche 14 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass die superabsorbierenden Polymere ein Aufnahmevermögen für entsalztes Wasser (Centrifuge Retention Capacity) von mindestens 20 g/g haben.
- 25 19. Verwendung nach einem der Ansprüche 14 bis 18 dadurch gekennzeichnet, dass das Mittel einen Feststoffgehalt an superabsorbierendem Polymer von 0,1 bis 5 Gew. % enthält.
20. Folie oder Papier zum Einwickeln von Haarspitzen, dadurch gekennzeichnet, dass die Folie oder das Papier mit einer wässrigen Zubereitung, enthaltend mindestens ein superabsorbierendes Polymer getränkt oder beschichtet ist.

21. Verfahren zur dauerhaften Verformung von Haaren, bei dem man das Haar
bevor und/oder nachdem man es in der gewünschten Form festhält, mit
einem Verformungsmittel behandelt, mit Wasser spült, oxidativ nachbehan-
delt, erneut mit Wasser spült, gegebenenfalls zur Wasserwelle legt und
sodann trocknet, dadurch gekennzeichnet, dass man die Haare vor der
Behandlung mit dem Verformungsmittel mit einer Zusammensetzung
behandelt, welche ungelöste, wassergequollene Polymerpartikel aus
superabsorbierenden Polymeren enthält.



1/3

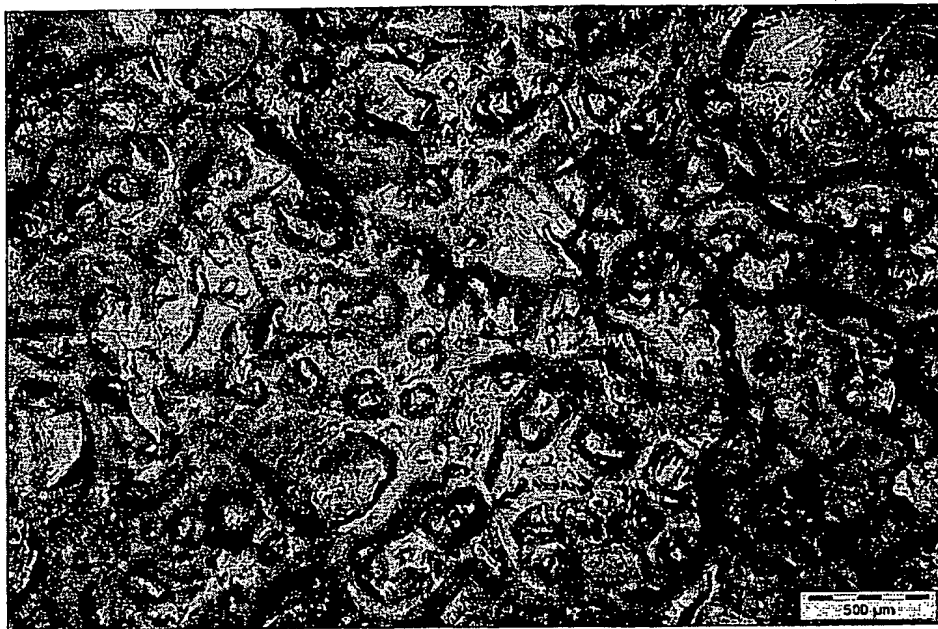
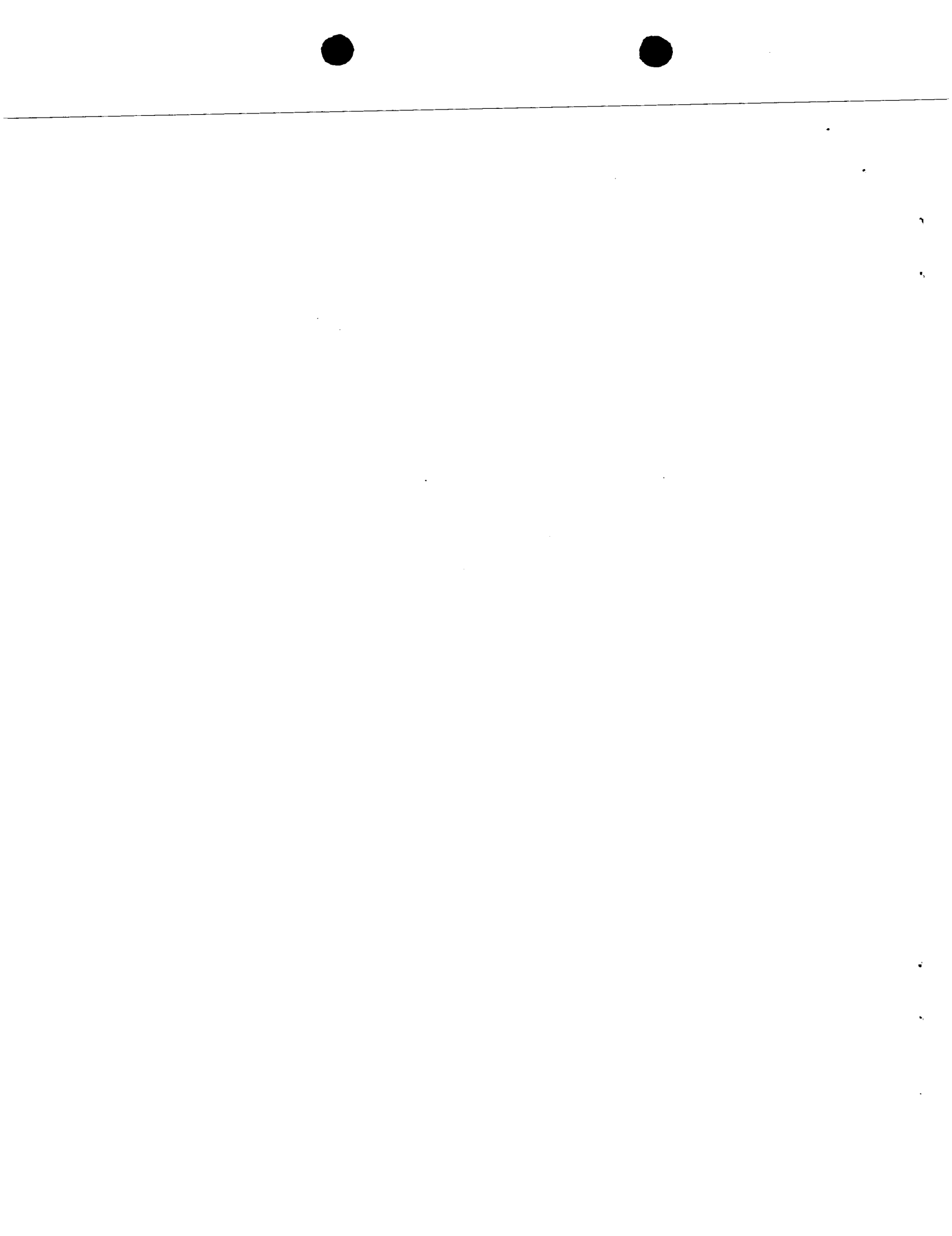


Fig. 1



2/3

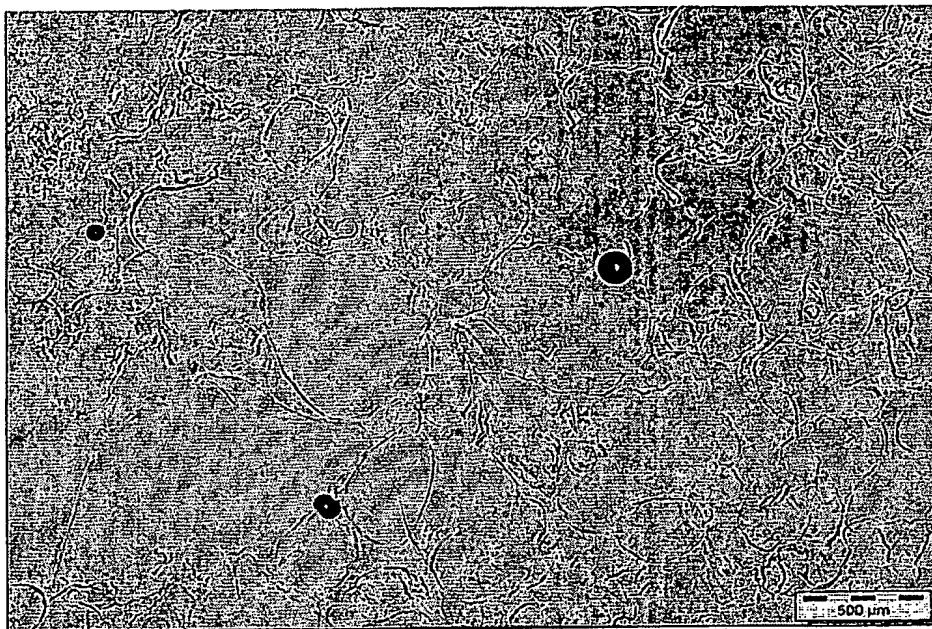


Fig. 2



3/3

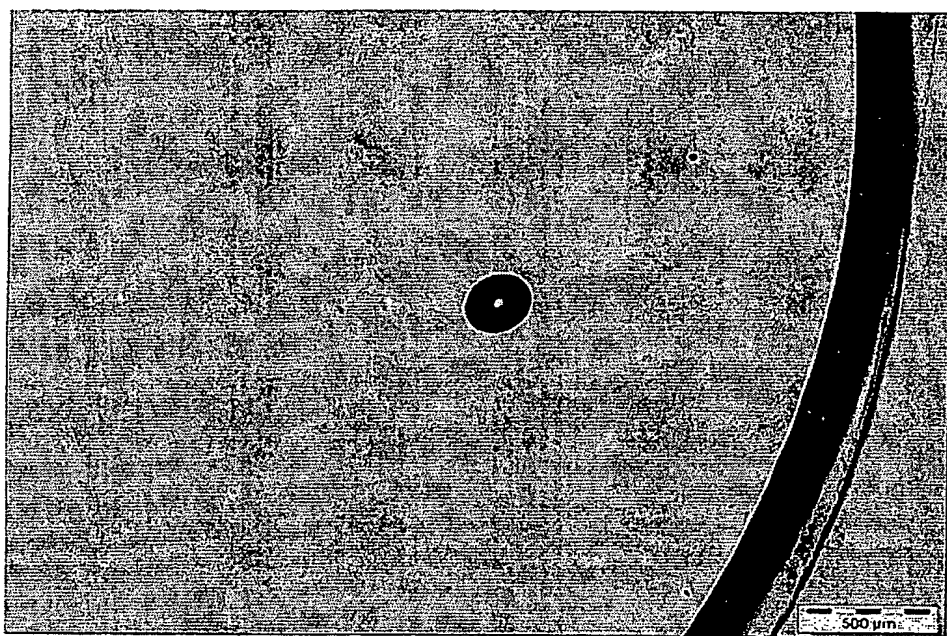


Fig. 3

